PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-043771

(43) Date of publication of application: 16.02.1999

(51)Int.Cl.

C23C 16/44 H01L 21/285

(21)Application number: 09-195617

(71)Applicant : NEC CORP

(22)Date of filing:

22.07.1997

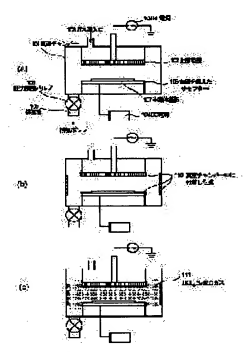
(72)Inventor: TAKUWA TETSUYA

(54) CLEANING METHOD FOR CVD DEVICE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To improve the throughput of the production while stable film is formed without depending on the number of times of treatment by introducing a gaseous mixture of gaseous metallic halogen and a diluted gas and removing metallic or metallic compd. film adhered to the inside of a vacuum chamber caused by the decomposition of gaseous metallic halogen.

SOLUTION: For example, in a plasma CVD device Ti is formed on a semiconductor substrate 107 by sending flows of TiCl4, Ar and H2. At this time, on each wall face of structural members in a chamber, similarly, Ti film 110 is adhered. Next, the semiconductor substrate 107 is discharged from a vacuum chamber 101, TiCl4 10 sccm and Ar500 sccm as process gases are mixed in an upper electrode 102, after that, this gaseous mixture 111 is fed from many gas exhaust nozzles of the upper electrode 102 into the vacuum chamber, the pressure in the vacuum chamber is regulated to about 30 torr by using a



pressure control valve 108, and this state is held for 30 sec. After that, the control valve 108 is perfectly opened, and the pressure in the vacuum chamber is evacuated to 1.0 E-4 torr.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

22.07.1997

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3085364

[Date of registration]

07.07.2000

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

07.07.2005

FECOOS-KBA 18

引用例1の対応日本公開特許公報の写し

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平11-43771

(43)公開日 平成11年(1999)2月16日

(51) Int.Cl.

識別記号

FI

101.12g

C23C 16/44 H01L 21/285

C

C23C 16/44 H01L 21/285

審査前求 有 請求項の数3

請求項の数3 OL (全 7 頁)

(21)出願番号

校願平9-195617

(71) 出願人 000004237

日本電気株式会社

東京都港区芝五丁目7番1号

(22)出版日

平成9年(1997)7月22日

(72)発明者 田桑 皙也

東京都港区芝五丁目7番1号 日本電気株

式会社内

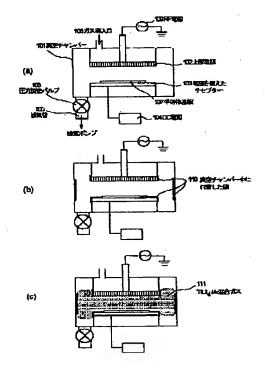
(74)代理人 弁理士 若林 忠 (外4名)

(54) 【発明の名称】 CVD装置のクリーニング方法

(57) 【要約】

【課題】 処理回数に依存せず、安定した膜を形成しつつ、従来のプラズマによるクリーニング工程を省略して、生産性の優れた半導体装置の製造を可能とする。

【解決手段】 化学気相成長法を用いて金属又は金属化合物膜を成膜する際に、該金属の供給源として使用する金属ハロゲンを含む混合ガス111で真空チャンパー内101をパージすることにより、チャンパー内部に付着した膜110を除去する。



06- 7-31; 6:06PM; First Law Offices

【特許請求の範囲】

【請求項1】 金属ハロゲンガスの真空チャンパー内での還元分解反応による金属又は金属化合物膜の成膜を行うCVD装置のクリーニング方法であって、該真空チャンパー内に付着した金属又は金属化合物膜を、前記金属ハロゲンガスと希釈ガスとの混合ガスをチャンパー内に導入して除去することを特徴とするCVD装置クリーニング方法。

【請求項2】 前記金属ハロゲンガスと希釈ガスとの混合ガスの導入は、前記真空チャンパー内での成膜工程と同チャンパー内での次の成膜工程との間に少なくとも1回行われ、該混合ガスの所定時間の滞留後、前記チャンパー内を高真空に減圧することを特徴とする請求項1に記載のクリーニング方法。

【請求項3】 前記金属ハロゲンガスは、四塩化チタン、四ヨウ化チタン、フッ化チタン及び六フッ化チタンからなる群から選択されるものであることを特徴とする 請求項1又は2に記載のクリーニング方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、金属ハロゲンガス の真空チャンパー内での還元分解反応による金属膜の成 膜を行う化学気相成長法(CVD)に基づく装置のクリ ーニング方法に関する。

[0002]

【従来の技術】 LSIの高集積化に伴い、コンタクトホールの複細化が進み、コンタクトホールの深さを直径で除したアスペクト比が増大し、従来から使用されてきたスパッタ法で形成したアルミニウム等の金属では段差被 類性が悪いため、接続抵抗が高くなったり、断線するようになってきている。たとえ配線が可能であっても、電流によりアルミニウムが移動する、いわゆるエレクトロマイグレーションにより断線し易いという信頼性の問題がある。

【〇〇〇3】このような問題の対策として、コンタクト ホール内を金属で埋め込むことが一般的に行われてい る。この方法の代表的な例としては、段差被覆性に優れ たCVD法により形成したタングステンによりコンタク トホールを埋め込むタングステンプラグ法である。この タングステンプラグ法は、コンタクトホールの接続抵抗 (コンタクト抵抗) を下げるためのチタンと、タングス テンとの密斎性を高め、タングステンの基板材料への侵 入を防ぐための窒化チタンからなるパリアメタルをスパ ッタ法により形成した後、タングステンをCVD法によ リコンタクトホールを埋め込んで形成し、タングステン を全面エッチパックしてコンタクトホール内のみにタン グステンを残してタングステンプラグを形成している。 【0004】しかしながら、この方法においても、更に コンタクトホールの微細化が進み、更に高アスペクト比 になると、スパッタ法ではコンタクトホール内にチタン

や窒化チタンを所望の厚さに形成することが不可能となって、コンタクト抵抗が増加したり、素子がタングステンにより破壊されたりする問題が起こる。

【〇〇〇5】そこで、チタンや窒化チタンも被優性の高いCVD法により形成する方法も試みられている。ところが、このようなCVD法に用いられる装置では、半導体基板以外の真空チャンパー内にも膜成長が起こり、真空チャンパー内壁に付着した膜は、ある程度の厚さになると剥がれ落ち、パーティクルなどの汚染物発生の原因となっていた。

【OOO6】例えば、従来のCVD装置では、図3に示 **すように、フォトリソグラフィー、ドライエッチング、** 成膜などの工程を終て素子の形成された半導体基板30 7を図3(a)に示す真空チャンバー301内に搬送す る。次に、プラズマCVD法により、チタン膜を5~3 0 nm程度半導体基板307上に形成する。この処理を 100回程度繰り返し行うと、該チャンパー301内壁 や、基板を軟置するための電極を備えたサセプター30 3、上部電極302などの装置構成部材表面に膜310 が付着し、その一部は剥がれ落ちてパーティクルが増大 する。また、図3(b)に示すように、冥空チャンバー 内に付着した膜310の影響で、チャンパー内の雰囲気 が乱れ、成漠速度の低下や形成すべき膜の膜質が劣化す るといった現象が観測される。特に、金属を成膜中に、 発生したパーティクルが半導体基板上に落下したした場 合には、配線の短絡などが起こり、半導体装置の歩留ま りを低下させる。従って、ある回数以上の処理を行った 後に、翼空チャンパー内に付着した膜をクリーニング除 去する必要がある。

【〇〇〇7】この対策として、例えば、図3(c)に示したように、六フッ化二炭素(C₂ F c)などのハロゲン化物とアルゴン(Ar)の混合ガスのプラズマ311で、30分程度チャンバークリーニングを行う方法が検討されている。この処理には、更にクリーニング時に発生した析出物を除去するため、アルゴンと水素のプラズマを10分間程度照射する工程を必要とする。これらのプロセスを経て通常の処理を再開することができる。この方法により、真空チャンバー内は見かけ上清浄になな物がガス送入用のバイプなどに残留するため、真空チャンパー内部の雰囲気が乱れ、結果として、5回以上のダミー成膜を施す必要がある。

【〇〇〇8】 更に、近年デバイスにおけるコンタクトホールのサイズがより微小になるにつれて、被種性の優れた熱反応を利用した熱CVD法により、窒化チタン膜でコンタクトホールを埋め込む方法が検討されている。窒化チタンの成膜は一度に数千人もの度厚で成膜する必要があり、その分、異空チャンパー内にもより厚く成膜されることとなる。従って、窒化チタンを成膜した場合には、チタンを成膜する場合よりもクリーニングの周期が

06- 7-31; 6:06PM; First Law Offices

短くなり、50回程度の成膜の後に、前記したようなホフッ化二炭素(C2F6)などのハロゲン化物とアルコングを行う必要がある。しかしながら、空化チタン膜に際しては、熱反応を利用しているため、夏空チャンパー内の広域に亘って成膜が起こり(図4(a)が表しているでは、関右(c)に示すように、異方性のブラでは、例利用したチャンパークリーニング(図4(b))では、では、できなびラインには、からないのようでは、熱CVD法にも関わらの表置では、熱CVD法にも関わらの表面では、熱CVD法にも関わらの表面では、熱CVD法にも関わらが表し、別途のパーニング用のブラズマ発生手段を設ける必要によっているが増大し、半導体装置の生産コストが増大し、半導体装置の生となる。

[0000]

【発明が解決しようとする課題】前記した様に、ハロゲン化物などのクリーニングガスをプラズマ分解して、真空チャンパー内のクリーニングを行う方法は、プラインドとなる部分も多く、クリーニングが不十分であり、更に、その処理に多くの時間がかかるため、生産性を低下させるという問題も生じる。加えて、クリーニングガス残留により、プロセス特性が劣化するという問題も生じる。

【 O O 1 O 】従って、本発明の目的は、処理回数に依存せず、安定した膜を形成しつつ、上述したようなプラズマによるクリーニング工程に代えて、装置構成の簡略化、及び製造のスループットの向上が可能なC V D 装置のクリーニング方法を提供することにある。

[0011]

【発明を解決するための手段】上記課題を解決するべく 鋭霊検討した結果、化学気相成長法を用いて食属又は金 属化含物膜を成膜する際に、該金属の供給源として使用 する金属ハロゲンを含む混合ガスで真空チャンパー内を パージすることにより、チャンパー内部に付着した膜を 除去できることを見出した。

【〇〇12】即ち本発明は、少なくとも金属ハロゲンガスの冥空チャンパー内での還元分解反応による金属又は金属化合物膜の成膜工程を有する半導体装置の製造方法において、該真空チャンパー内に付着した金属又は金属化合物膜を、前記金属ハロゲンガスと希釈ガスとの湿含ガスをチャンパー内に導入して除去することを特徴とする半導体装置の製造方法である。

[0013]

【発明の実施の形態】本発明では、半導体基板上に金属 膜を形成した後に、真空チャンパー内をプロセスに用い ている金属ハロゲンガスを含む混合ガス、例えば、金属 ハロゲンガスと希釈ガスであるアルゴンガスとの混合ガ スによりパージを行っている。そのため、金属膜成膜時 に真空チャンパー内壁や電極などに付着した膜が、その 都度エッチング除去される。これにより、成膜時には真空チャンパー内は常に清浄となり、また、プロセスに用いるガスを利用するために、別途クリーニングガスを導入したときのように、クリーニングガスの置換操作は不要となり、ガス残留によるプロセス劣化もない。特に本発明の方法では、従来長時間を要していたチャンパークリーニング工程に替えて、ごく短時間のパージ操作で効果があり、例えば、一つの半導体基板への成膜と次の半導体基板への成膜の間の基板搬送時間を利用して処理することが可能であるため、スループットが大幅に向上し、なおかつ、処理枚数に依存せず、常に安定した膜が形成される。

【0014】本発明で、プロセスガスとして使用される金属ハロゲンガスとしては、四塩化チタン、四ヨウ化チタン、フッ化チタン、六フッ化チタンなどが挙げられる。このような金属ハロゲンガスは、成膜した膜に対してある程度のエッチング性があり、単にこのガスで冥空チャンバー内をパージすることで真空チャンバー内に付潜した膜を除去することができる。なお、成膜される膜としては、チタン金属膜、窒化チタン膜などが挙げられる。また、本発明では、上記のハロゲン化チタンガスに替えて、ハロゲン化タングステンガスを用いて、タングステンプラグなどのタングステン金属を成膜する処理にも適用できる。

【0015】前記金属ハロゲンガスと同時に導入される 希釈ガスは、該金属ハロゲンガスを希釈する目的さえ満 たせば特に限定されず、公知のアルゴン、窒素、水素な どのガスが使用できる。

【0016】パージのために導入される金属ハロゲンガスの量は、特に規定はなく成膜した膜厚により異なるが、好ましくは、2~50sccm、特に5~10sccmが望ましい。また、同時に導入される希釈ガスの量も、特に規定されないが、導入される金属ハロゲンガスに対して、10~100倍程度、より好ましくは、50倍程度使用すればよい。

【0017】パージの際の圧力は、好ましくは50~20Torr、特に10Torrが望ましい。更に、クリーニング時の真空チャンパー内の温度は、導入したガスが熱分解しない温度であれば良く、プロセス処理後の自然冷却による温度範囲内で行うことができる。

【0018】このようにして導入された混合ガスは、チャンパー内でごく短時間滞留させることでチャンパー内に付着した膜を除去できる。混合ガスの滞留時間は成敗した膜厚により異なり、適宜所望の効果が得られるよう設定すればよい。

【DO19】混合ガスをチャンパー内で所定時間滞留させることで、チャンパー内に付着した膜はエッチング除去されるが、該チャンパー内にはエッチング分解物が残留するため、これを系外に排出すべく、真空チャンパーを一旦高真空引きするのが望ましい。

06- 7-31; 6:06PM; First Law Offices

【0020】以上の操作は、所定の処理回数後に行うこともできるが、本発明ではその効果を確実なものとするために、前記真空チャンパー内での成膜工程と同チャンパー内での次の成膜工程との間に少なくとも1回行うのが望ましい。前述したように、本発明の方法では、ごく短時間で効果があるため、例えば、半導体基板の機送の合間にその都度上記の操作を行うことにより、チャンパークリーニングのために特に時間をとる必要がなくなり、スループットが飛躍的に向上する。

【0021】本発明は、金属ハロゲンガスの真空チャンパー内での還元分解反応による金属又は金属化合物の成膜に使用される化学気相成長法に基づく装置に適用でき、熱CVD法、プラズマCVD法、光CVD法など、いずれの方法による装置にも使用できる。また、装置の構成としては、後述する実施例で説明する平行平板型に限定されず、横型、縦型、パレル型、回転型、ラジアルフロー型、枚葉式など、あるいは所望の形状の物品への被覆のために特別に設計された装置にも適用することができる。

[0022]

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例のみに限定されるものではない。

【0023】実施例1

図1(a)は、本発明が適用されるCVD装置の概念図 である。図中、101は、直径600mmの真空チャン パーである。この真空チャンパーの側壁は、200℃に 加熱され、その内部には平板状の上部電板102、下部 には電極を備えたサセプター103が互いに平行に対向 配置されている。サセプター103には、DC電源10 4が接続されており、0 Vから500Vまでの電圧を印 加できるようになっており、650℃程度までに加熱で きる機構になっている。前記チャンパ―101の下部付 近には、排気管105が設置されており、該排気管10 5の他端には真空排気のための不図示の基空ポンプが接 **続されている。また、前記上部電極102には、多数の** ガス噴出口が設けられており、ガス導入口106から導 入されたガスは、そのガス噴出口を介してチャンパー1 01の反応領域内に導入される。なお、109は、上部 電極102に接続されたRF電源である。

【0024】次に、このプラズマCVD装置を用いてチタン膜を形成する方法を説明する。チタン膜は四塩化チタン(TiCl4)を3~10sccm、アルゴン(Ar)を200~500sccm、水素(H2)を1000~2000sccmで流し、圧力3~10Torr、基板温度500~600℃で、上部電極102にRFパワー数100Wを印加して、プラズマを発生させるプラズマCVD法により基板上にチタン膜を10~30nmの厚さに成膜する。このとき、チャンパー内の構成部材の各壁面には、同様にチタン膜110が付着している

(図1(b))。

【0025】次に、半導体基板107を真空チャンパー 101から取り出し、上部電極102内でプロセスガス である四塩化チタン10sccmとアルゴン500sc cmを混合した後、該混合ガス111を前記上部電極1 02の多数のガス噴出口から、真空チャンパー内に供給 し、圧力調整パルブ108を用いて真空チャンパー内の 圧力を30Toァィ程度とし、30秒間その状態を保持 した(図1 (c))。その後、圧力調整パルブ108を 全開として真空チャンパー内の圧力を1.0日~4 To r r まで真空引きする。この操作を1回から数回繰り返 す。四塩化チタンは、プラズマを用いなくともチタンに 対するエッチング速度が大きく、上記の条件下では約5 00 A/分のエッチング速度であった。そのため、サセ ブター103や真空チャンパー101内の不要な膜が効 串よく除去できる。更にブラズマを用いていないため、 異方性の影響が少なく、装置内の隅々までガスが行き届 き、従来、除去が困難であったプラズマ発生領域から離 れた部分の膜も除去できるようになった。

【OO26】以上の操作を、半導体基板処理毎に行うことにより、チタン成膜時に電極や真空チャンパー内壁に付着した膜がその都度除去され、真空チャンパー内は常に滑浄な状態に保たれる。また、CVDプロセスに用いているガスを利用しているため、別途クリーニングガスを導入する必要がない。そのため、装置が簡略化できるばかりではなく、従来、クリーニングガスをガスラインに残ることによるプロセスのリカバリーの時間を必要としない。更に、半導体基板を別の真空チャンパーに移動している時間を利用して処理を行うことができるため、スループットが大幅に向上する。

【0027】なお、上記説明では、希釈ガスとしてアルゴンを用いたが、これに限らず、希釈する目的さえ満たせば、窒素や水素など、どのようなガスを用いても同等の効果が得られる。また、上記説明ではプロセスガスである四塩化チタンを用いたが、新たなラインを用いて同じハロゲン化チタンである四ヨウ化チタンなどを角いても同様の効果がある。

【0028】实施例2

図2(a)は、実施例1で用いた真空チャンパーと同様の構造のCVD装置の概念図である。但し、この装置はプラズマ発生機構を必要としないため、RF電源、上部電極及びサセプター電極は不要である。従って、この装置では、実施例1の装置の上部電極及びサセプター電極に替えて、複数のガス噴出口が設けられたガス吹き出し口202と、基板加熱機構を有する加熱型サセプター203が設けられている。

【OO29】まず、このCVD装置を用いて窒化チタン膜を形成する方法を説明する。 窒化チタン膜は凹塩化チタン ($TiCI_4$)を30~50sccm、アンモニアガス (NH_3)を40~70sccm、窒素 (N_2)を3

..

○~50sccmで流し、圧力15~30Torr、半 導体基板207を500~650℃に加熱し、熱CVD 法により空化チタン膜を0.05~0.3μmの厚さに 成膜する。窒化チタン膜は、一般的にチタン膜に比べて 成膜する膜厚が大きく、更に熱反応を利用したCVD法 で形成されるのがもっとも実用性が高いため、図2

(b) に示すように真空チャンパー201内に付着した 膜210の分布範囲が図1(b) と比べて広くなってい ス

【0030】次に、半導体基板107を真空チャンバー101から取り出し、プロセスガスである四塩化チタン10sccmとアルゴン500sccmをガス導入口206から導入し、ガス吹き出し口202上部の空間内で混合した後、該混合ガス211を前記ガス吹き出し口202の多数のガス噴出口から、真空チャンバー内に供給し、圧力調整バルブ208を用いて真空チャンバー内の圧力を1~10Torrとし、1分間その状態を保持した(図2(c))。その後、圧力調整バルブ208を全開として真空チャンパー内の圧力を1.0Eー5Torrまで真空引きする。この操作を1回から数回繰り返す。

【0031】以上の操作を、半導体基板処理毎に行うことにより、チタン成膜時に真空チャンパー内壁に付着した膜がその都度除去され、異空チャンパー内は常に清浄な状態に保たれる。また、この例では、果方性の強いブラズマを利用していないため、ガスが真空チャンパーの隅々まで行き渡り、効率よくチャンパーを清浄化することができる。更に、窒化チタン膜を成膜する場合には、高価で複雑なプラズマ発生機構を必要としないため、チャンパー構造を簡単で信頼性の高いものにすることができる。更に、チャンパークリーニングに特に時間をとられることなく、半導体基板を別の罠空チャンパーに移動している時間を利用して処理を行うことができるため、スループットが大幅に向上する。

【0032】なお、上記説明では、希釈ガスとしてアルゴンを用いたが、これに限らず、希釈する目的さえ満たせば、窒素や水素など、どのようなガスを用いても問等の効果が得られる。また、上記説明ではプロセスガスである四塩化チタンを用いたが、新たなラインを用いて同じハロゲン化チタンである四ヨウ化チタンなどを用いても同様の効果がある。

【0033】実施例3

第3の実施例は、六フッ化タングステンを水素又はモノ シランによって還元するCVD法により、タングステン 膜を成膜する半導体装置に関する。

【0034】まず、タングステンの成膜方法から説明する。CVD法によるタングステンの成膜は、半導体装置の製造にみられるように多くの場合、深いコンタクトホールなどの凹部を埋め込むのに用いられる。その成膜方法は、核生成工程と埋め込み工程の2段階で行われる。

以下、半導体基板のコンタクトホール埋め込みを例に説明する。最初に、真空チャンパー内に、半導体基板を搬送し、450℃まで該基板を加熱した後、モノシラとでは基板を加熱した後、モノシラとののまででは多ングステンを20sccm。アルゴンを800sccm、水素を1000sccm得入し、圧力調整パルブによりチャンパー内を30Torrとして約10秒間成膜を行う。このような基板を入するでは、アルゴンを600sccm得入し、圧力調整パルブによりチャンパー内を90Torrとして約50秒間成膜を行い、コンタクトホールを埋め込む。これらの条件で成膜した場合には、タングステンが約5000人成長する。

【0035】核形成工程では六フッ化タングステンによる基板シリコンの消費を抑えるため、埋め込み工程では必要としないシランが導入され、更に六フッ化タングステンの導入量を埋め込み工程に比べてかなり抑えている。

【0037】以上の操作を、半導体基板処理毎に行うことにより、タングステン成膜時に電極や真空チャンパー内壁に付着した膜がその都度除去され、真空チャンパー内は常に清浄な状態に保たれる。また、この例では、異方性の強いプラズマを利用していないため、ガスが真空チャンパーの隅々まで行き渡り、効率よくチャンパーを 清浄化することができる。更に、タングステン膜を必要 する場合には、高価で複雑なプラズマ発生機構を必要としないため、チャンパー構造を簡単で信頼性の高いものにすることができる。更に、チャンパークリーニングに特に時間をとられることなく、半導体基板を別の真空チャンパーに移動している時間を利用して処理を行うことができるため、スループットが大幅に向上する。

【0038】なお、上記説明では、希釈ガスとしてアルゴンを用いたが、これに限らず、希釈する目的さえ満たせば、窒素や水素など、どのようなガスを用いても同等の効果が得られる。

[0039]

【発明の効果】以上説明したように、本発明では、基板上に金属又は金属化合物を化学気相成長法で形成したをに、各成膜処理毎に真空チャンパー内をCVDプロセスガスである金属ハロゲンガスと希釈ガスとの混合ガスでパージを行っている。そのため、成膜時に電極や真空チャンパー内壁などの装置の構成部材に付着した膜が、その都度除去されるため、真空チャンパー内は常に流浄である。そのため、従来長時間かかっていたチャンパークリーニングが、本発明では基板を別の真空チャンパーに移動している間に処理することが可能であり、スループットが大幅に向上する。また、クリーニングガスの残留によるプロセス劣化も生じない。特に、熱CVD法に対する場合には、プラズマを必要化チタンなどを成膜する場合には、プラズマを必要としないので、簡単で安価な装置を使用することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 (a) ~ (c) は、本発明による第1の実施例 を工程順に示した概略図である。

【図2】(a)~(c)は、本発明による第2の実施例

を工程順に示した概略図である。

【図3】(a)~(b)は、従来のプラズマCVD装置のクリーニングを工程順に示した概略図である。

【図4】(a)~(c)は、従来の熱CVD装置のクリ ーニングを工程順に示した概略図である。

【符号の説明】

101、201 真空チャンパー

102 上部電極

103 電極を備えたサセプター

104 DC電源

105、205 排気管

106、206 ガス導入口

107、207 半導体基板

108、208 圧力調整パルブ

109 RF電源

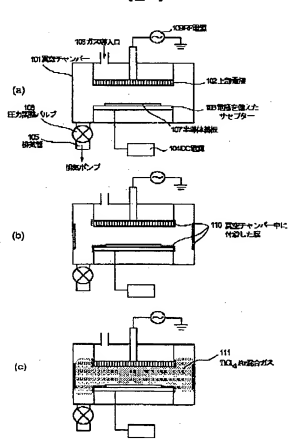
110、210 冥空チャンバー中に付着した膜

111、211 TiCi4/Ar混合ガス

202 ガス吹き出し口

203 加熱型サセプター

[図1]



[図2]

